XP-002151150

```
CAPLUS
      ***1991:128806***
AN
     114:128806
    Cosmetic microcapsules containing dibenzoylmethane derivatives as
DN
TI
     ultraviolet light absorbents
     Shimai, Yoshiyuki
IN
     Pias Co., Ltd., Japan
PA
     Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 11 pp.
SO
     CODEN: JKXXAF
     Patent
DT
     Japanese
LA
     ICM B01J013-02
IC
     ICS A61K007-00; A61K007-42; C09K003-00
     62-4 (Essential Oils and Cosmetics)
CC
FAN.CNT 1
                                                            DATE
                                           APPLICATION NO.
                           DATE
                      KIND
     PATENT NO.
                                                             19890324
                                           JP 1989-72234
                            19901009
     JP 02251240
                       A2
PI
     MARPAT 114:128806
     Diagram(s) available in offline prints and/or printed CA Issue.
CS
     A microcapsule contg. UV absorbent is prepd. by encapsulating
GI
     dibenzoylmethane derivs. (I) with silica (in I, X and Y are C1-18 alkyl,
AB
     alkoxy, carboxyl group, or halo; m and n are 0-3; k+l=1-4). Thus, a
     cosmetic powder foundation was prepd. contg. 25% by wt. microcapsules
     prepd. by encapsulating 4,4'-dihydroxydibenzoylmethane with silica (av.
     diam. 1.2 .mu.m).
     dibenzoylmethane UV absorbent cosmetic; microcapsule UV absorbent cosmetic
ST
     Cosmetics
         (microcapsules, contg. dibenzoylmethane derivs. as UV absorbents)
IT
     Sunburn and Suntan
         (sunscreens, dibenzoylmethane devivs. as, microcapsules contg., for
IT
        cosmetics)
                  52046-73-8, 4-Hydroxy-4'-methoxydibenzoylmethane
      33976-92-0
 IT
      84314-36-3, 2,4'-Dihydroxydibenzoylmethane
      RL: BIOL (Biological study)
         (as UV absorbent, microcapsules contg., for cosmetics)
      7631-86-9, Silica, biological studies
 IT
      RL: BIOL (Biological study)
         (dibenzoylmethane deriv. microencapsulated with, as UV light absorbend
         for cosmetics)
```

BNSDOCID: <XP___2151150A__I_>

ULTRAVIOLET ABSORBER INCLUDED MICROCAPSULE, PREPARATION THEREOF AND COSMETICS CONTAINING SAME **MICROCAPSULE**

Patent Number:

JP2251240

Publication date:

1990-10-09

Inventor(s):

SHIMAI YOSHIYUKI

Applicant(s)::

PIAS ARISE KK

Requested Patent:

JP2251240

Application Number: JP19890072234 19890324

Priority Number(s):

IPC Classification: B01J13/02; A61K7/00; A61K7/42; C09K3/00

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To enhance the absorption and shielding effect of ultraviolet rays harmful to the skin by forming a microcapsule by including a specific dibenzoylmethane derivative in a spherical particle having a mean particle size of 0.1-30mum based on silica.

CONSTITUTION: A dibenzoylmethane derivative represented by formula I (wherein X and Y are respectively same or different and a 1-18C alkyl group, an alkoxy group, a carboxyl group or halogen, m and n are an integer of 0-3 and k+1 is an integer of 1-4) is dissolved in an aqueous solution of alkali metal silicate. This aqueous solution and an org. solvent whose solubility to water and the dibenzoylmethane derivative is 5% or less are mixed to prepare a W/O type emulsion. After an acidic aqueous solution is compounded with this emulsion, said emulsion is filtered, washed with water and dried to prepare an ultraviolet absorber included microcapsule composed of a spherical fine particle having a mean particle size of 0.1-30mum.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

Translation from the Japanese, annexed amendments reincorporated in the body of the patent.

[19] JAPANESE PATENT OFFICE (J.P.)

[11] Publication no.: H2-251240

[43] Publication date: 09/10/1990

[12] PUBLISHED, UNEXAMINED JAPANESE

PATENT APPLICATION (A)

[51] Int. Cl.5: BO1J -13/02, AG1K 7/00, 7/42, CO9K 3/00

Request for examination not filed

Number of claims: 3

[54] Title of the Invention: Microcapsules enclosing a UV filter, their preparation process and cosmetic containing said microcapsules.

[21] Application no.:

H1-72234

[22] Date of filing:

24/03/1989

[71] Applicant(s):

PIAS CORPORATION

21-3, Toyasaki 3-chôme, Kita-ku, Osaka-shi, Osaka-fu

[72] Inventor(s):

Y. SHIMAI

[74] Representative(s): N. FUJIMOTO - patent agent

Subject of the Invention

1. Title of the Invention

Microcapsules enclosing a UV filter, their preparation process and cosmetic containing said microcapsules.

2. Claims

1. Microcapsules enclosing a UV filter characterized in that a dibenzoylmethane derivative corresponding to the general formula:

Formula (1)

(in which the m X and n Y designate identical or different alkyl groups of 1 to 18 carbons, alkoxy groups, carboxyl groups or halogens, m and n are integers between 0 and 3, and k+1 is an integer between 1 and 4] is enclosed in spherical microparticles, of mean diameter of between 0.1 and 30 μ n, made principally of silica.

2. Process of preparation of microcapsules enclosing a UV filter characterized in that a dibenzoylmethane derivative corresponding to the general formula

Formula (1)

(in which the m X and n Y designate identical or different alkyl groups of 1 to 18 carbons, alkoxy groups, carboxyl groups or halogens, m and n are integers between 0 and 3, and k+1 is an integer between 1 and 4] is enclosed in spherical microparticles, of mean diameter of between 0 and 30 µn, made principally of silica, this by a process that consists in dissolving said dibenzoylmethane derivative in an aqueous solution of an alkali metal salt of silicic acid, mixing the aqueous solution obtained with an organic solvent whose solubility in relation to the water and the said dibenzoylmethane derivative does not exceed 5% in order to obtain a W/O type emulsion, then mixing with said emulsion an acid aqueous solution that can form insoluble precipitates in the water by neutralization of the alkali solutes of said alkali metal salt of silicic acid and dibenzoylmethane derivative, then if necessary filtering, water wash and drying.

3. Cosmetic, characterized in that it contains microcapsules obtained by enclosing a dibenzoylmethane derivative corresponding to the general formula:

Formula (1)

(in which the m X and n Y designate identical or different alkyl groups of 1 to 18 carbons, alkoxy groups, carboxyl groups or halogens, m and n are integers between 0 and 3, and k+1 is an integer between 1 and 4] in spherical microparticles, of mean diameter of between 0.1 and 30 μ n, made principally of silica.

3. Description of the Invention

[Field of Application]

This invention concerns microcapsules enclosing a UV filter, a process of preparation of said microcapsules, and a cosmetic containing said microcapsules enclosing a UV filter.

|State of the Art|

It is well known that ultraviolet radiation has all types of effects on skin.

UVB radiation (290-320 nm) causes the appearance of skin lesions (erythema, vesicles), followed, after the inflammatory reaction, by browning of the skin.

While UVA radiation (320-400 nm) rarely causes erythema, it does share the browning action of UVB radiation.

UV radiation also triggers skin pigmentations which take the form of stains and freckles, and favor aging and degeneration of the skin.

In order to remedy this, all kinds of filters were developed in the past that can absorb UV radiation; they are found in particular in the composition of cosmetics.

The concern of the cosmeticians was above all to intercept the UV radiation harming skin. Hence the use in the cosmetic formulae, with the aim of making them a screen, not only of the said UV filters (basically organic such as the derivatives of the paraaminobenzoates, benzotriazole, benzophenone, cinnamates, etc.) but also, for instance, of mineral pigments such as titanium dioxide or zinc oxide, which can reflect the UV radiation.

[Problems to be solved]

(a) However, in the prior art, cosmetics incorporating organic <u>UV filters do not always give good sensations on use.</u> Sometimes these filters are also incompatible with the cosmetic bases.

Further, on skin, not only do the UV filters constitute in themselves direct skin irritation factors, but are sometimes at the origin of transitory irritations through the luminous energy that they absorb.

All UV filter based cosmetics of the prior art face one or other of these problems and are therefore reserved for specific uses.

(b) Cosmetics incorporating mineral pigments certainly avoid the problems of skin or other irritation type, but practice has proved that their screening power is insufficient, since it is a well-known fact that UV absorption does not constitute the prime motive for the use of pigments.

With mineral pigments whose grain size is in the interception range of visible radiation (sufficiently large diameter), the absorption of the cosmetic is particularly mediocre in the UV.

With micronized titanium dioxide, the UV screen effect is greater thanks to the dispersing action of the powder on light, but this dispersion is offset by the production of a white film. Further, the cosmetic lacks adhesion and spreadability on the skin, leading at the time of application to the accumulation of thick deposits and a non-transparent esthetic rendering.

In other words, <u>until now there had been practically no success in developing</u> cosmetics that could both screen the skin from UV radiation and satisfy the required conditions as regards in particular skin tolerance, compatibility etc.

This invention sets as a goal solution of the above-mentioned problems, proposing a cosmetic that constitutes a good filter and a good screen against

deleterious UV radiation on the skin, that offers excellent performances of skin tolerance, adhesion on skin, spreadability etc., and that gives remarkable sensation on use and impression of transparency.

[Solution proposed]

Following in-depth studies, the applicant discovered that this goal can be attained by encapsulation of a certain type of organic UV filter in a certain type of mineral spherical microparticles and incorporating the microcapsules thus obtained in the cosmetic; the applicant derived this invention from the aforesaid.

This invention in fact proposes, to attain its goal, microcapsules enclosing a UV filter, a process of preparation of such microcapsules, and a cosmetic containing such microcapsules.

The microcapsules according to the invention are characterized in that a dibenzoylmethane derivative corresponding to the general formula:

Formula (1)

(in which the m X and n Y designate identical or different alkyl groups of 1 to 18 carbons, alkoxy groups, carboxyl groups or halogens, m and n are integers between 0 and 3, and k+1 is an integer between 1 and 4] is enclosed in spherical microparticles, of mean diameter of between 0.1 and 30 µn, made principally of silica.

The microcapsule preparation process according to the invention is characterized in that the dibenzoylmethane derivative corresponding to the chemical structure described above is enclosed in spherical microparticles, of a mean diameter of between 0.1 and 30 µm, composed principally of silica, this by a process that consists in dissolving said dibenzoylmethane derivative in an aqueous solution of an alkali metal salt of silicic acid, mixing the aqueous solution obtained with an organic solvent whose solubility in relation to the water and the said dibenzoylmethane derivative does not exceed 5% in order to obtain a W/O emulsion, then mixing with said emulsion an acid aqueous solution that can form insoluble precipitates in the water by neutralization of the alkali solutes of said alkali metal salt of silicic acid and dibenzoylmethane derivative, then if necessary filtering, water wash and drying.

The cosmetic according to the invention is characterized in that it contains the microcapsules described above.

For the dibenzoylmethane derivative of the formula cited above, the following compounds for instance can be used:

- (a) 4,4'-dihydroxydibenzoylmethane
- (b) 4-hydroxy-4'-methoxydibenzoylmethane
- (c) 2,4'-dihydroxydibenzoylmethane
- (d) 2,4-dihydroxy-4'-methoxydibenzoylmethane
- (e) 2,4-dihydroxydibenzoylmethane
- (f) 4-hydroxydibenzoylmethane
- (g) 2,4,4'-trihydroxydibenzoylmethane
- (i) 4-hydroxy-4'-methyldibenzoylmethane

- (j) 2,4-dihydroxy-4'-chlorodibenzoylmethane
- (k) 4-hydroxy-4'-chlorodibenzoylmethane
- (1) 2,4'-dihydroxy-4-methoxydibenzoylmethane
- (m) 4-hydroxy-3'-carboxydibenzoylmethane

Obviously this list of examples from (a) to (m) is in no way limited.

For the alkali metal salt of silicic acid of the preparation process according to the invention, it is possible to use for <u>instance sodium silicate JIS no. 1, sodium silicate JIS no. 2, sodium silicate JIS no. 3, sodium metasilicate, potassium silicate (K₂O-nSiO₂, n between 2 and 3.8), etc.</u>

For the organic solvent of said preparation process, one might cite inter alia aliphatic saturated hydrocarbons, such as n-hexane, decane, octane, etc., aromatic hydrocarbons such as toluene, benzene, xylene, etc., alicyclic hydrocarbons such as cyclohexane, etc.

Obviously it is possible to use a single one of these organic solvents or to associate several varieties.

For the emulsifier of said preparation process, preferably non-ionic surfactants are used with an HLB of between 3.5 and 6.0. Among the most representative are sorbitan sesquioleate, sorbitan monooleate, polyoxyethylene sorbitan trioleate (POE), etc.

For the acid aqueous solution of said preparation process, use is made preferably of those that contain multivalent anions such as sulfate and phosphate ions, etc. For instance, when the dibenzoylmethane derivative is 4,4'-dihydroxydibenzoylmethane, preferably an acid aqueous solution is chosen that presents at the end of the reaction a pH in the area of 6 and above all a concentration of 1.5 mol/L.

Obviously, the said alkali metal salt of silicic acid, organic solvent, emulsifier, acid aqueous solution etc., are not limited to the above-mentioned examples.

[Mechanism of the Invention]

(1) Preparation Mechanism

Fig. 1 describes the process of formation of the microparticles making up the microcapsules according to the invention.

Firstly, the dibenzoylmethane derivative is dissolved in an aqueous solution of an alkali metal salt of silicic acid; the aqueous solution obtained is then mixed with the organic solvent. A W/O type emulsion is obtained, whose discontinuous phase 1 is the liquid mixture of the dibenzoylmethane derivative and of aqueous solution of alkali metal salt of silicic acid, and whose continuous phase 2 is the organic solvent (Fig. l-(a)).

This emulsion is then mixed with the acid aqueous solution.

The interface of the discontinuous phase 1 and the acid aqueous solution is then the seat of the following chemical reactions.

(a)
$$SiO_3^{2-} + 2H^+ \rightarrow SiO_2 + H_2O$$

 $(Si_2O_5^{2-} + 2H^+ \rightarrow 2SiO_2 + H_2O)$

(b) $R-O' + H^+ \rightarrow R-OH$

(R designates the dibenzoylmethane skeleton).

Where R is for instance 4,4'-dihydroxydibenzoylmethane, the reaction (b) becomes:

The process that occurs at the interface is thus a coprecipitation process deriving from the simultaneous occurrence of the two aforesaid chemical reactions.

However, since reaction (a) responds to faster kinetics than reaction (b), a fine film 3 of silica is formed firstly at the interface. Then, the interface reaction pattern progresses over time towards the inside of the internal water-phase to constitute a microcapsule 5 enclosing the product formed 4 (dibenzoylmethane derivative) in the silica.

(2) Prevention of elution of the encapsulated dibenzoylmethane derivative.

The microcapsules, consisting of a dibenzoylmethane derivative enclosed in spherical microparticles made principally of silica, which are obtained by the reaction mechanism described above, also contain a large fixed water fraction. It is therefore recommended to carry out drying at a temperature that is sufficiently high (at least 100°C) but that does not lead to the denaturation of the dibenzoylmethane derivative. This drying makes it possible to minimize the elution of the encapsulated dibenzoylmethane derivative.

Then, in order to attenuate even more this elution, it is possible to apply if necessary known surface treatments (treatment by silicone oils etc.).

[Examples of implementation]

The invention will be better understood through reading examples of implementation.

Examples of implementation of microcapsules

<u>Implementation example 1</u>

Example of implementation of microcapsules of 4,4'-dihydroxydibenzoylmethane (example of dibenzoylmethane derivative according to the invention).

These microcapsules enclose 16.52% in weight of 4,4'-dihydroxydibenzoylmethane of formula [I] in spherical microparticles made principally of silica, and have a mean grain diameter of 1.2µn.

A plate is presented in annex of these microcapsules taken by scanning electronic microscope JSM-T220A of JEOL (accelerating voltage 30 kV, enlargement 10,000).

<u>Implementation example 2</u>

Example of implementation of microcapsules of 44-hydroxy-4'-methoxydibenzoylmethane (example of dibenzoylmethane derivative according to the invention).

These microcapsules enclose 18.93% in weight of 4-hydroxy-4'-methoxydibenzoylmethane of formula [II] in spherical microparticles made principally of silica, and have a mean grain diameter of 1.3.1µn.

Implementation example 3

Example of implementation of microcapsules of 2.4'-dihydroxydibenzoylmethane (example of dibenzoylmethane derivative according to the invention).

These microcapsules enclose 22.93% in weight of 2.4'-dihydroxydibenzoylmethane of formula [III] in spherical microparticles made principally of silica, and have a mean grain diameter of 1.7 μ n.

The grain diameter of the microcapsules according to the invention is not limited to that of the implementation examples described above. The only condition is that the mean grain diameter of the spherical microparticles making up the outside wall of the microcapsules is between 0.1 and $30 \mu n$.

Reference example

The microcapsules of implementation examples 1 to 3 were subjected to UV absorption spectrum measurement and a sliding friction test.

(1) UV absorption spectrum

The test consisted in adding 10% of the weight of the sample powder (microcapsules of the examples described above) to medicinal Vaseline, proper dispersion by malaxation; then spreading the dispersion between two quartz slides to form a layer 15 μ m thick, and measuring the UV absorption spectrum.

We see that the microcapsules of the implementation examples described above have an absorption spectrum corresponding to that of the encapsulated dibenzoylmethane derivative, and that gives them a sufficient filtering power against UV radiation (Fig. 2).

(2) Sliding friction

The test consisted of applying a thin film of sample (microcapsules of the examples described above) on a polished glass slide, placing on it a flat glass slide supporting a weight of 200 g, exercising horizontal traction through a spring balance and measuring the tensile stress required to start the sliding. The results are given in Fig. 3.

We see that the sliding friction is less than with talc, sericite, iron sesquioxide, or titanium oxide, usual ingredients in cosmetics.

This is due certainly to the sphericity of the microcapsules that favors the rolling

effect in relation to ingredients such as talc.

Examples of implementation of the microcapsule preparation process

Implementation example 4

Example of implementation of the preparation process of the 4,4'-dihydroxydibenzoylmethane microcapsules of implementation example 1.

Dissolve 6.0 g of 4,4'-dihydroxydibenzoylmethane in 250 mL of a sodium silicate No. 1 0.8 mol/L solution, then pour this aqueous solution into 400 mL of a 5% toluene solution of a 4/1 mixture of sorbitan sesquioleate and POE sorbitan trioleate, and emulsify for 5 minutes with Homomixer, to prepare a W/O type emulsion.

Pour this emulsion into 1500 mL of an aqueous solution mixture of 0.6 mol/L of ammonium sulfate, 0.68 mol/L of sodium dihydrogenophosphate and 0.12 mol/L of disodium hydrogenophosphate. Agitate for 1 hour and let it rest for 1 night. Then carry out the solid/liquid separation by centrifugation, then, filter, water wash and dry at 150°C.

In this way 28.8 g of microcapsules are obtained, enclosing 16.52% in weight of 4,4'-dihydroxydibenzoylmethane in spherical microparticles made principally of silica, and having a mean grain diameter of 1.2 μ n.

Implementation example 5

Example of implementation of the preparation process of 4-hydroxy-4'-methoxydibenzoylmethane microcapsules of implementation example 2.

Dissolve 5.0 g of 4-hydroxy-4'-methoxydibenzoylmethane in 200 mL of a sodium silicate No. 1 0.75 mol/L solution, then pour this aqueous solution into 350 mL of a 6% n-hexane solution of a 3/1 mixture of sorbitan sesquioleate and POE sorbitan trioleate, and emulsify for 5 minutes with Homomixer, to prepare a W/O type emulsion.

Pour this emulsion into 1200 mL of an aqueous solution mixture of 1.25 mol/L of sodium dihydrogenophosphate and 0.25 mol/L of disodium hydrogenophosphate, agitate for 1 hour and then apply the same protocol as for implementation example 4.

In this way 22.8 g of microcapsules are obtained, enclosing 18.93% in weight of 4-hydroxy-4'-methoxydibenzoylmethane in spherical microparticles made principally of silica, and having a mean grain diameter of 1.3 µn.

Implementation example 6

Example of implementation of the preparation process of the 2.4'-dihydroxydibenzoylmethane microcapsules of implementation example 3.

Dissolve 8.0 g of 2.4'-dihydroxydibenzoylmethane in 250 mL of a sodium silicate No. 1 0.8 mol/L solution, then pour this aqueous solution into 400 mL of a 5% benzene solution of a 6/1 mixture of sorbitan monooleate and POE sorbitan monooleate, and emulsify for 5 minutes with Homomixer, to prepare an O/W type

emulsion.

Pour this emulsion into 1500 mL of an aqueous solution mixture of 0.6 mol/L of ammonium sulfate, 0.70 mol/L of sodium dihydrogenophosphate and 0.1 mol/L of disodium hydrogenophosphate, agitate for 1 hour and then apply the same protocol as for implementation example 4.

In this way 30.8 g of microcapsules are obtained, enclosing 22.93% in weight of 2.4'-dihydroxydibenzoylmethane in spherical microparticles made principally of silica, and having a mean grain diameter of 1.7 μ n.

Examples of implementation of cosmetics

The microcapsules of the type described above can be incorporated in cosmetics, drugs etc. with the aim of preventing the deleterious effects of UV radiation for the skin.

The dosage of the microcapsules in the cosmetic, while varying according to the nature of the cosmetic, is selected usually, according to the weight of the dibenzoylmethane derivative, preferably between 0.1 and 20% in weight, and more preferably between 0.5 and 10% in weight.

The cosmetic according to the invention is prepared with incorporation by the usual methods of the said microcapsules into known cosmetic bases. It can take all cosmetic forms: creams, solutions, sticks, milks, foundation, pomades, etc.

By judiciously selecting and combining microcapsules and cosmetic bases, it is in fact possible to prepare all sorts of cosmetics with a UV filtering power, from the basic cosmetic - cosmetic oils made of oil bases, fatty creams and milks made mainly of oil bases, non-fatty creams and milks made mainly of water, water-based toilet waters, etc., - to make-up cosmetics with all their specialties - foundation, fat-based lipsticks etc.

There follows a description of examples of execution of the cosmetic according to the invention.

Implementation example 7

Example of implementation of powder make-up incorporating microcapsules according to the invention.

Formula (% in weight)

(1)	Microcapsules (IE-1)	25.0
(2)	Talc	q.s.f. 100
(3)	Mica	30.0
(4)	Titanium-Mica	1.0
(5)	Titanium oxide	8.0
(6)	Iron sesquioxide	0.7
(7)	Iron oxide yellow	1.8
(8)	Iron oxide black	0.2

(9)	Crystalline cellulose	0.2
(10)	Methylpolysiloxane	4.0
(11)	Liquid paraffin	3.0
(12)	Perhydrosqualene	4.0
(13)	Perfume	q.s.
(14)	Preservative, antioxidant	traces

IE = implementation example

The cosmetic can be prepared as follows. Carefully mix (1)-(9) in a Henschel mixer and add uniformly the mixture of the other ingredients, then mill in breaker and mold by compression. The cosmetic produces an impression of transparency and displays adhesion. It can be applied in a thin uniform layer on the skin.

It has a very powerful UV screen power.

Unlike mineral pigment-based cosmetics of the prior art, it does not produce a white film.

It gives a velvety sensation on use and a good cosmetic performance.

Implementation example 8

Example of implementation of oil make-up incorporating microcapsules according to the invention.

Formula (% in weight)

(1)	Beeswax	11.0
(2)	Ceresine	1.0
(3)	Vaseline	3.0
(4)	Perselin oil	28.0
(5)	Perhydrosqualene	2.0
(6)	Isostearic acid	4.0
(7)	Titanium oxide	28.0
(8)	Titanium-Mica	4.0
(9)	Talc	5.0
(10)	Iron sesquioxide	1.2
(11)	Iron oxide yellow	3.1
(12)	Iron oxide black	0.3
(13)	Microcapsules (IE-2)	10.0
(14)	Perfume	q.s.
(15)	Preservative, antioxidant	traces

The cosmetic can be prepared as follows: Add part of (4) to (7) - (13) and process in cylinder (pigment fraction). Mix and dissolve the other ingredients while

heating, then add the pigment fraction and disperse uniformly with the Homomixer. Then bring to 50°C while agitating.

The cosmetic has a very powerful UV screen power. It gives remarkable sensations on use and impression of transparency.

It is remarkably free of the white film and offers a good cosmetic performance.

Implementation example 9

Example of implementation of a W/O cream incorporating microcapsules according to the invention.

Formula	(%	in	weight)
---------	----	----	---------

(1)	Solid paraffin	5.0
(2)	Beeswax	5,0
(3)	Microcrystalline wax	10.0
(4)	Vaseline	10.0
(5)	Perhydrosqualene	35.0
(6)	POE Sorbitan monolaureate (20)	1.0
(7)	Sorbitan sesquioleate	5.0
(8)	Microcapsules (IE-1)	10.0
(9)	Purified water	q.s.f. 100
(12)	Perfume	q.s.
(13)	Preservative, antioxidant	traces

The cosmetic can be prepared as follows. Add (8) to (9) then bring to and maintain at 80°C (water-phase). Mix and dissolve, heating with the other ingredients, and keep at 80°C (oil phase). After having dispersed uniformly with the Homomixer (8), in the water-phase, add the water-phase to the oil phase and emulsify uniformly in the Homomixer. Agitate while cooling.

The cosmetic has an excellent UV screen power. It guarantees better tolerance than prior cosmetics.

It can be applied in a thin uniform layer on the skin. It displays adhesion, and remarkable sensations on use and impression of transparency.

It is remarkably free of the white film and gives a good cosmetic performance.

Implementation example 10

Example of implementation of an O/W cream incorporating microcapsules according to the invention.

Formula (% in weight)

(1)	Beeswax	10.0
(2)	Stearyl alcohol	5.0

(3)	Hydrogenated lanolin	9.0
(4)	Perhydrosqualene	33.0
(5)	Glycerol monostearate	2.0
(6)	POE Sorbitan monolaureate (20)	2.0
(7)	Propylene glycol	5.0
(8)	Microcapsules (IE-2)	10.0
(9)	Purified water	q.s.f. 100
(10)	Perfume	q.s.
(11)	Preservative, antioxidant	traces

The cosmetic can be prepared as follows: Add (7) and (8) to (9) then bring to and maintain at 70°C (water-phase). Mix and dissolve, heating with the other ingredients, and keep at 70°C (oil phase). After having dispersed uniformly with the Homomixer (8), in the water-phase, add the water-phase to the oil phase and emulsify uniformly in the Homomixer. Agitate while cooling.

The cosmetic has an excellent UV screen power. It guarantees better tolerance than prior cosmetics.

It can be applied in a thin uniform layer on the skin. It displays adhesion, and remarkable sensations on use and impression of transparency.

It is remarkably free of the white film and gives a good cosmetic performance.

Implementation example 11

Example of implementation of a lip cream incorporating microcapsules according to the invention.

T 1	/A /	•	• • •
Formula	19/0	in	weightl
T OTITIOTA	(,0	444	TT WASART,

(1)	Microcapsules (IE-1)	8.0
(2)	Candelilla wax	3.0
(3)	Ceresine	15,0
(4)	[unknown ingredient]	5.0
(5)	Octyldodecanol	7.0
(6)	Diisostearyl malate ³	35.0
(7)	Glycerol Tri-2-ethylhexanoate	22.0
(8)	Neopentyl glycol dioctanoate	4.8
(9)	Perfume	q.s.
(10)	Preservative, antioxidant	traces

The cosmetic can be prepared as follows: Add (1) to part of (6), then process in tricylinder (pigment fraction). Mix and dissolve the other ingredients while heating,

³ Translator's note: Under reserve. The Japanese term probably has a misprint.

add the pigment fraction and disperse uniformly with the Homomixer. Then pour into a stick mold, cool quickly and enclose in a case.

The cosmetic has an excellent UV screen power. It guarantees better tolerance than the prior cosmetics.

It can be applied in a thin uniform layer on the lips. It displays remarkable sensations on use and impression of transparency.

[Effects of the Invention]

(a) The microcapsules according to the invention, since they enclose the dibenzoylmethane derivative (UV filter) in spherical microparticles made of silica and having a mean diameter of between 0.1 and 30 μm, do not place the UV filter in direct contact with the skin. This has the significant effect of diminishing skin irritation and considerably improving tolerance in relation to the UV filters of the prior art.

In consequence the cosmetics containing this type of microcapsules are in themselves less irritating for the skin.

- (b) The effect of the powder form of the microcapsules is to facilitate their incorporation, including with the cosmetic bases which do not lend themselves well to incorporation of the UV filters of the prior art.
- (c) The spherical form of the microcapsules has the effect of making the cosmetic containing them incomparably easier to spread that the prior mineral pigment based products, and thus of allowing its application in a thin uniform layer, without thick deposits and heaviness on the skin.
- (d) Since the spherical microparticles forming the outside film of the microcapsules are made of silica, which possesses a refraction index almost equal to that of the lipid soluble cosmetic bases, the manifestations linked to light diffusion (while film, etc.), which affect the previous titanium oxide based cosmetics, can be avoided.
- (e) The cosmetic according to the invention acquires a remarkable impression of transparency and density (filling density) in pressing as well as good cosmetic performance.
- (f) The microcapsule preparation process according to the invention, in that it consists of dissolving a dibenzoylmethane derivative in an aqueous solution of an alkali metal salt of silicic acid, mixing the aqueous solution obtained with an organic solvent in order to obtain a W/O type emulsion, then mixing with said emulsion an acid aqueous solution that can form insoluble precipitates in the water by neutralization of the alkali solutes of said alkali metal salt of silicic acid and dibenzoylmethane derivative, allows preparation of the microcapsules in which the dibenzoylmethane derivative is enclosed in spherical microparticles made principally of silica.

In particular, the fact that in the precipitation interface process:

(a)
$$SiO_3^{2-} + 2H^+ \rightarrow SiO_2 + H_2O$$

 $(Si_2O_5^{2-} + 2H^+ \rightarrow 2SiO_2 + H_2O)$

(b) $R-O^{-}+H^{+}\rightarrow R-OH$

(R designates the dibenzoylmethane skeleton), reaction (a) progresses more rapidly than reaction (b) guarantees that the dibenzoylmethane derivative is in fact trapped inside the spherical microparticles and consequently allows sure preparation of the microcapsules.

4. Brief description of the drawings

- Fig. 1 illustrates the preparation process of the microcapsules.
- Fig. 2 presents the UV absorption spectrum of the examples of implementation of the microcapsules.
- Fig. 3 presents the results of the sliding friction test of the examples of implementation of the microcapsules.

Translation of the Illustrations

[1] (a) [2] (b) (3) (c) [4] Absorbance [5] Wavelength (nm) A: microcapsules of implementation example 1 [6] B: microcapsules of implementation example 2 C: microcapsules of implementation example 3 D: spherical silica microparticles (mean diameter: 1.2 μm) E: Talc Tensile stress (g) [7] Talc [8] [9] Sericite [10] Titanium oxide [11] Iron sesquioxide [12] Nylon powder [13] A: microcapsules of implementation example 1

B: microcapsules of implementation example 2

C: microcapsules of implementation example 3

面特許出題公開

@公開特許公報(A) 平2-251240

®Int. Cl. 3 識別記号 庁内整理番号 ❷公明 平成2年(1990)10月9日 B 01 3 13/02 7/00 A 61 K 7306-4C 6971-4C C 09 K 3/00 104 7327-4H -8317-4G B 01 J 13/02 遊査節求 未鼠求 請求項の数 3 (全11質)

回発明の名称

類

创出

紫外線吸収剤内包マイクロカブセル及びその製造方法並びにそのマイクロカブセルを含有する化粧料

②符 颐 平1-72234 ②出 颐 平1(1989)3月24日

ピアス族武会社

00代 理 人 并理士 蓝 本 昇

坦月 和田 黎

1. 無明の名称

取り級吸収剤内包マイクロカブセル及びその 製造汀塩並びにそのマイクロカブセルを含有する化粧料

- 2、特許請求の範囲
- 1. 一般式

$$\begin{array}{c|c} (H O), & H & O \\ \hline \\ (X), & O & H & O \\ \hline \end{array}$$

(式中の個のX及びの個のYは各の同一又は異なる反衆数1~18のアルキル基、アルコキシ基、カルボキシル基、又はハロゲンを示し、 且つの及びのは0~3の整数を示し、k+1 は1~4の整数を示す)で設されるジベング イルメタン誘導体を、シリカを主成分とする 平均粒径が0.1~30μmの以状数粒子中に内包 せしめたことを特位とする繁光鏡吸収期内包 マイクロカブセル。

大阪府大阪市北区豐崎 3 丁目21 部 3 号

2. 一般式

$$(HO)$$
 $C - C - C$
 (Y)

(式中面個のX及びの図のYに各々同一又は現在 なり、 2000 X及びの図のYに各々同一又は 2000 X及びの 2000 X 表 2000 X 表 2000 X 及びの 2000 X 表 2000 X 和 2000

その私、必要に応じて超過、水流、蛇燈することにより、前部シベンゾイルメタン標準体を、シリカを主放分とする平均粒径が0.1~30 unの球状酸粒子中に内包せしめて製造することを特徴とする紫外級吸収剤内包マイクロカブセルの吸資方法。

3. 一款式

(式中の何の X 及び n 個の Y は各々同一又は異なる民衆数 1 ~18のアルキル猛、アルコキシモニンの必要を示し、以はハロゲンを示し、 L つの及び n は 0 ~ 3 の 整数を示し、 k + 1 は 1 ~ 4 の 整数を示す) で 型されるジベングイルメタン 禁薬体を、 シリカを主次分とする 平均粒色が 0, 1~30 μαの 球状微粒子中に内包 せしめたマイクロカブセルを含むしてなるこ

そこで、このような国内の問題点を解決するために、 定派より領々の設外級吸収剤が開発されて おり、たとえば化粧料等にも含有されている。

とりわけ、化粧料の塩合には皮皮に対する 然外 級器筋の疑糊が大であり、従って、上配熱外級吸 取別(主として有額系のもの、たとえばパラアミ ノベンプエート誘惑体、ベングトリアゾール誘導体 体、ベングフェノン誘導体、シンナメート誘導体 等)の値、たと人ば野外級を反射しつる二酸化チ クン、段化亜鉛等の類級類料を含有させることに よって派外部の延皮吸収を防止する化粧料も市販 されている。

(発明が解決しようとする疑疑)

(イ) しかしながら、上記有费系の数外級吸収部を含むした化粧料の場合には、その際外級吸収 所の化粧料器制に対する相溶性や使用感が必ず しも良好なものではなかった。

さらに、皮膚に性布した場合、紫外級吸収剤 自体が皮皮に刺激を与える他、このような紫外 級吸収剤が光エネルギーを吸収した場合におい とを特限とする化粧料。

- 3. 鬼界の辟和な説明

(産界上の利用分野)

本発明は、紫外級吸収別を内包したマイクロカブセルと、そのマイクロカブセルの製造方法、並びにその紹外級吸収到内包マイグロカブセルを含有する化粧料に関するものである。

(従来の技術)

国知のように、常外類は皮形に対して損々の影響をもたらすことが知られている。

すなわち、UV-B領域(290~320ac)の紹発網は、政府に近期や水疱を生せしめ、政定役に支店の悪化をもたらす。

又、UV-A領域 (320 ~400mm) の転外級は、 紅斑こそほとんど生じさせないものの、風化をも たらす点ではUV-Bの軟件類の場合と同様である。

さらに、常外級は、皮肤にシミ」ソバカス等の 色素比较を生じさせ、取いは皮膚の老化、変性を ももたらす。

ても皮肤に一週性の刺激を与えるという問題があった。

いずれにしても、従来の気外級吸収割を含有する化粧料は、上記のようないずれかの問題点を異すしていたために、复感に皮膚に使用するに関しては特定の級類のものに関膜されて使用する化質の方、上記無機関系を含有する化粧料の場合には、皮膚に対する動物ではついては問題はないが、本来的に気外類吸収効果を予定してはないが、本来的に気外類吸収効果を予定してはないため、無外類の経皮吸吸を防止できないという欠点がある。

特に、可視光線を遮蔽する間層の粒子径(粒子径が比較的大きいもの)の網環鎖料を含有する化粧料は、紫外部での吸収が弱い。

展展ったく付着し、促っていわゆるメークアッ プの状態が透明層のない仕上がりとなる。

いずれにしても、従来では、南外線の経皮級 収を助にし、しかも皮皮に対する安全性や相称性 等の観点の条件を充足する化粧料はほどんと開発 されていなかったのである。

本発明は、上弦のような問題点をすべて解決す るためになされたもので、皮膚に有密な効外級の 吸収及び達頭効果が良好で皮膚への紫外線の経皮 吸収を助止し、しかも、安全性、皮膚への付着力。 延展性に優れ、且つ使用癌、透明癌に優れた化粧。 円を促いすることを課題とするものである。 (疑題を解決するための手段)

本発明者等は、このような認即を解決するため に規定研究を行った結果、ある間の有权系統外線 吸収刑を、ある個の問題系球状微粒子に内包せし めてマイクロカブセル化し、これを化粧料に配合 すると、上配級題がすべて解決されることを見出 し本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、上記誤點解決のために、

常寿級吸収剤内包マイクロカブセル、及びそのマ イクロカブセルの製造方法。並びにそのマイクロ カブセルを含有する化粧料としてなされたもので、 マイクロカブセルとしての特別は、

一段式

(式中m個のX及びn個のYは各よ同一又は質良 |帯数1~18のアルキル器、アルコキシ花、カルボ キシル茲、又はハロゲンを示し、且つm及びnは 0~3の短数を示し、k+1は1~4の形数を示 す) で眠されるジベンゾイルメタン講家体を、シ リカを主成分とする平均粒長が0.1~30μαの球 状故孩子中に内包せしめたことにある。

又、マイクロカブセルの製造方法としての特位 は、上記化学構造を有するジベンジイルメタン語 存作を、アルカリ全国のケイは塩水溶液中に物質

し、もの水溶液と、水及び前配ジベンゾイルメタ ン誘導体に対する俗解変から劣以下の有額領線と を混合してWノO型乳器液とし、次に向配アルカ り立成のゲイ酸塩及びジベングイルメタン誘導体 のアルカリ役所勃との中和反応により水不倍性社 親を生成しうる酸性水溶液を削配乳造液と混合し、 その後、必要に応じて超過、水洗、乾燥すること により、函配ジベンソイルメタン需要体、シリカ を主成分とする平均粒径が0.1~30μαの球状は 粒子中に内包せしめて製造することにある。

さらに、化粧料としての特徴は、上記のような マイクロカブセルを含むせしめたことにある。

商、上記一股式で収されるジベンソイルメクン 誘導体としては、たとえば次のものが挙げられる。 (イ) 4. 4! ージヒドロキシジベンゾイルメタ (ヲ) 4ーヒドロキシー3゜ーカルボキシジベン

- (ロ) 4-ヒドロキシーオ ーメトキシジベンソ イルメタン
- (ハ) 2、4' ージを言葉キシジベンダイルメタ **>**

- (二) 2. 4ージヒドロテシー4' ーメトキシジ ベンゲイルメタン
- (ホ) 2, 4ージヒドロキシジベンゾイルメタン
- (へ) 4ーヒドロキシジベンソイルメタン
- (F) 2. 4. 4' ートリヒドロキシジベンソイ
 - (チ) 4~ヒドロキシーミューメチルジベンソイ
 - 〔リ〕2、4ージヒドロキシー4′ークロルジベ ングイルメタン
 - (ス) 4ーヒドロキシー4、一クロルジベンソイ ルメタン
 - (ル) 2, 4' ージにドロキシー 4 ーメトキシジ ベンゾイルメタン
 - ゾイルメタン

ただし、本発明におけるジベンゾイルメタ ンは女体の展別は上記(イ)~(ヨ)に限定 されるものではない.

さらに、木発明の上記マイクロカブセルの製造

方生において、アルカリ金属のケイ酸塩としては、たとえば」151号ケイ酸ナトリウム。 J152号ケイ酸ナトリウム。 J153号ケイ酸ナトリウム。 メクケイ酸ナトリウム、ケイ酸カリウム (K10-1510) ロー2~3.8) 等が目示される。

又、上記製造方法に用いる有協協係としては、 nーへキサン、デカン、よクタン等の脂肪炭塩和 良化水器、又はトルエン、ベンゼン、キシレン等 の芳香炭製化水器、さらにはシクロへキサン等の 脂質式炭化水器等が必ずられる。

これら各均疑は、勿論 1 様単独で、又は 2 意以 上併用して使用することができる。

さらに、随緊迫方性に用いる乳化剤としては、 好ましくは月1日値が3.5~6.0 の節題内にある 非イオン舒節誘性剤の使用ができる。代数的なも のとして、たとえばソルビタンセスキオレエート。 ソルビタンモノオレエート・ポリオキシエチレン ソルビタントリオレエート等がある。

さらに、駐災資方性に用いる酸性水溶液として

は、環酸イオンやリン酸イオン袋、多価階イオンを含有するものが好正しい。たと元は上記ジベンソイルノタン既降体が4、4ージヒドロキシジベンソイルノタン、4ージヒドロキシジベンソイルノタン等の場合には、反応経了後のp目が6付近である酸性水溶液が好ましく、又、その透紋は1、5 =01/2 程度が好ましい。

ただし、上記アルカリ会員のケイ競型。有機移 は: 乳化剤。設性水溶液等の個類は上記のものに 限定されない。 (作用)

(1) 四双級排に関して

第1回は本発明のマイクロカブセルの改粒子 生成潜程を示す説明図である。

先ず、ジベンゾイルメタン試験体をアルカリ 金属のケイ酸塩水钼低中に熔割し、その水염低 と有機溶យとを混合すると、数1図(イ)に表 すように、上配ジベンゾイルメタン誘惑体とア ルカリ金属のケイ酸塩水溶胶との混合能を分数 質1とし、有機溶媒を分散膜2とするヤノロ塑

乳圈液が周期される。

次に、この汎器液を上配設性水溶板と混合する。

このとを、上局分散費1と限性水溶板との界 面において状の化学反応が生する。

- (a) S 1 0 x + 2 H + S 1 0 x + H + O
 - (\$1,0,1-+2H--2S-10+H+0)

及び R - O → H • → R - O H

(b) R - O⁻ + H · → R - O H
(ここでRはジベンソイルメタン費格を示す)

尚、上記(つ)の反応において、私がたとえば

4. 4 ージヒドロキシジベンダイルメタンの 場合はこ上記(A)のような反応となる。

本発明における界面の化学反応は、上記の反応式のように反応し、この2つの化学反応が同時近行する共法反応である。

しかじながら、反応速度の間で(a)の反応が(b)の 成のよう速ぐ進行するため、先ず、上記 外面においてシリカの高麗3が形成され、その 後時間の経過ととしに、雰面反応が内水相の内 個に逃行し、ジベンゲイルメタン誘導体の症成物 4 がシリカに内包された状態でマイクロカブ セル5 が製造されることとなるのである。

(2) 内包されたジベンゲイルメダン民選体の資出 防止

上記反応規模で得られたシリカを主成分とする球状は粒子中にジベングイルメタン誘導体を内包せしめたマイクロカブセルには、多数の付数水分が含まれているため、ジベングイルメタンは導体が変質しない視点に100で以上の高温で応過することが好ましい。この損作によって、

内包されたジベンゾイルメテン抗革体の治山が 協力即向されることとなるのである。

又、その後、必要に応じてシリコンナイル処 程等の公知の衆国処理を行うことも可能であり、 内包されたジベンゾイルメタンは、基体の俗出が 即割される。

(%路郊)

以下、本発明の実施似について説明する。
[マイクロカブセルの実施別]

到限例1

本実籍例は、水苑駅におけるジベングイルメタン誘導体の一段であるす。 4' ージヒドロキシジベングイルメタンを内包するマイクロカアセルについての実施例である。

本契約別は、本発別におけるジベンブイルメタン標準体の一段である2. 4! ージヒドロキシジベンブイルメタンを内包するマイクロカブセルについての実施例である。

すなわち、本窓指例におけるマイクロカブセル は、シリカを主広分とする球状電粒子中に、上記 すなわち、本実施例におけるマイクロカブセルは、シリオを主成分とする球状脱粒子中に、上記(1)式の4.4'ージヒドロキシジベンソイルメタンを16.52 度量分内包して供成されたもので、その平均粒子径は1.2μεである。

商、本実施別のマイクロカブセルの定差は子殿 改統写真を別に参考写真に示す。走変電子殿改建 としては、日本電子問題のJSM-T220Aを 用い、加速電圧30KV。佰平10000倍で祖 起した。

至短过至

本実施別は、本発明におけるジベンゾイルメタン誘導体の一例である 4 ーヒドロキシー 4 ー ーメトキシジベンゾイルメタンを内包するマイクロカブセルについての実施例である。

すなわち、本実絡例のマイクロカブモルは、シリカを主成分とする球状微粒子中に、下配 [I] 式の4-ヒドロキシー4' ーメトキシジベンゾイルメタンを18.93 蒸費%内包して指放されたもの て、その平均粒子径は1.3μmである。

【日】式で示す2、4°-ジヒドロキシジベンゾ イルメタンを22.93 重量%内包して構成されたも ので、その平均粒子径は1.7umである。

四、本発明のマイクロカブセルの粒子径は上記 各契施例に限定されるものではなく、翌は、その マイクロカブセルの外型を構成する球状数粒子の 平均粒子径か0.1~30 ymに形成されていればよい。

超光照

上記実路別1~3のマイクロカブセルについて 紫外級吸収スペクトルを測定し、且つすべり際語 についての試験を行った。

(1) 双外級吸収スペクトル

局方の白色ワセリン中に上記各選施例の試料 初末を10貫受お加え、十分減り込んで分散させ、 石英版の間に監布し、序み15//=としてその禁 外級吸収スペクトルを測定した。

その特殊、第2回に示すように、上記各実施 似のマイクロカブセルは、内包するジベンゾイ ルメタン誘導体の繋外線吸収スペクトルに相当 する類似スペクトルを示し、経放吸収との関係 で問題となる競弄頭に対して十分な吸収能を示 している。

(2) すべり取扱。

上駅各奥路田のは料を取る板ガラスの上におく笠布し、さらにその上に200 g の分目をのせた平らなガラス版を置き、パネピかりで水平に引いたとき、滑っている時点での引っ張り間はの大きさを加定し、第3回のように様グラフで示した。

その結果、一風の化性料に含むされているタルク、セリサイト、ベンガラ、酸化チタンと比較してすべり眼瞼が小さいことが認められた。

これは、マイクロカブセルが政球状を呈しているので、上記タルタ等に比べ、ローリング効果(転動性)が良好であるためと提係される。 (マイクロカブセルの製造方法の実施別)

圣施烈4

本実施別は、上記実站例1の4、4'ージヒドロキシジベンソイルメダンを内包するマイクロカ

ーメトキシジベンゾイルメタンを内包するマイク ロカブセルを設置する方法についての英語例である。

先ず、4~とドロキシーペーメトキシジベンブイルメタン5.0gを、0.75moi/をの1号ケイ酸ナトリウム溶版200世にお解し、この水溶液をスルビタンセスキオレエートとポリオキシエチレンソルビタントリオレエートとの混合物(混合比3:1)の6%nーヘキサン溶板350世に注ぎ、5分間ホモミキサーで乳化し、W/O型乳塩液を開題する。

次に、この乳質液を1.25mol/Lリン酸二水紫ナトリウムと0.25mol/Lリン酸水然二ナトリウムとの混合水油液1200 世中に注入し、1時間原件し、モの後、上配突縮倒4と同様の镊作を行い、シリカを主成分とする球状微粒子中に4ーヒドロキシー4'ーメトキシジベンゾイルメタンを18.93 重要%内包する平均粒子径1.3μmのマイクロカブセル22.8gを倍た。空放倒丘

アセルを関連する方法についての実施的である。 先ず、4,4 ージヒドロキシジベンゾイルメタン6.0sを、0.8xol/2の1号ケイ設ナトリウム 溶液250 世に招解し、この水温液をソルピタンセスキオレエートとボリオキシエチレンソルピタン トリオレエートとの混合物(混合比4:1)の5 %トルエン溶液400世に注ぎ、5分間ホモミキサーで乳化し、W/O型乳潤液を腐駐する。

次に、この乳機欲を0.6 mol/是理酸アンモニウム、0.68mol/足リン酸二水深ナトリウム及び0.12 mol/足リン酸水紫二ナトリウムの混合水溶液1500 zi中に住入し、1時間発停し、1映節湿する。その後、遠心分離により固設分離した後、遮沿、水流し、150 でで乾燥を行う。

これによって、シリカを主成分とする球状放拉 子中に4、4・ - ジヒドロキシジベンゲイルメク ンを16.52 異世%内包する平均粒子径1.2μ±0つ イクロカブセル28.8mを称た。

亚斯斯5

本実能的は、契路例2の4ーヒドロキシー 5・

本実施別は、実施別2の2.4'ージヒドロキシジベンゾイルメタンを内包するマイタロカアモルを製造する方法についての実施別である。

先ず、2、4 ージヒドロキシジベンゾイルノタン8.0 g 左、0.8 mol/2 の1号ケイ酸ナトリウム。 お旅250 世に溶解し、この水溶液をソルビタンモノオレエートとポリオキシエチレンソルビタンモノオレエートとの混合物(混合比6:1)の5%ベンゼン熔液400世に注ぎ、5分間ホモミキサーで乳化し、W/O型乳面液を顕現する。

次に、この乳菌液を0.6mol/な超額アンモニウム、0.70mol/2のリン酸二水ポナトリウム、及び0.1mol/2リン酸水器二ナトリウムの混合水溶液1500世中に注入し、1時間環搾する。その後、上紀突縮例4と同様の設作を行い、シリカを主成分とする球状散粒子中に2、41ージヒドロキシジベンゾイルメタンを22.93 監監影内包する平均粒子径1.7μmのマイクロカブセル30.8gを得た。(化粧料の実施例)

上記のようなマイクロカブセルは、皮皮に対す

る別外はの思影響を助止する目的で化粧料、凝凝 品等に配合することができる。

本発引のマイクロカブセルの化粧料への配合反 は、化就料の技術によっても異なるが、一般には ジベンンイルメタン結項件として0.1 ~20単盤%、 とりわけ0.5~10年及別になるようにするのが好 ましい。

本発列の化粧料は、上配のようなマイクロカブ セルを常法により公知の化粧料蒸削に配合し、ク リーム、宿政、スティック、乳液、ファンデーシ ョン、砂斉等の程々の別型にすることにより調整 ens.

すなおち、上記のようなマイクロカブセルそ化 桩料若剤に合わせて選択使用することにより、オ イル签列の化粧油、金量にオイル資剤を配合する 油性グリーム、油性系液、水を多量に配合する項 油性クリームや野油は異複、水ベースの化粧水等 の蘇現化粧品から油剤を苺剤とするファンデーシー コンヤリップスティック等の各種メーキャップ化 脏料に至るまで、息井級吸収助果を有するあらゆ

る形態の化粧料を監査することが可能となる。

次に、本名列の化粧料の災衝勢について観明す

了四直至

本実施別は、本見別のマイクロカブセルをいわ ゆるパウダーファンデーションに配合した化粧料 についての実施例である。

すなわち、本英格的の化粧料の抵成は次のとお りである.

	应分	京型%
0	実路別1のマイクロカアセル	
Ø	4 11 / 11	25.0
②	マイカ	殁趾
		30.0
(D)	翌母チタン	1.0
ଉ	敬化チタン	8.0
0	ベンガラ	0.7
Ø	實際化鍊	1.8
(黑酸化族	
0	枯品セルロース	0.2
(3)		0.2
(D)	メゲルポリシロキサン	4.0

複動パラフィン ショニュー · 3.0

ゆ スクワラン 4.0

四卷 四 提品

(B) 防局期, 微化防止剂 强量

本灵能对の化粧料を翻造する場合には、上配① 一切をヘンシュルミキサーでよくかきまぜながら これにその他の成分を混合したものを均一に加え、 粉砕段で活躍し、圧極点形する。ことによって製造 される。

本実務何の化粧料は、透明感、密着性があり、 肌に強く均一に付着することが可能であった。

又、環外最遊磁効県が僅めて大であることが認 められた。

しかも、従来の展閲購料を配合した化粧料のよ うに、白っぽさが浮き出ることもない。

さらに、ソフトな使用だが供られるとともに、 化粧锌轨柱も具好であった。

本実施例は、本発明のマイクロカブセルを油性 ファンデーションに配合した化粧料についての異

随例である。

すなわち、本実施別の化粧料の超成は次のとお クである.

成分		建量%
Φ ξυρη		11.0
② セレシン		1.0
ゆ フセリン		3.9
の パーセリン	オイル	
⑤ スクワラン		28.0
⑥ イソステア	t) ., £4	2.0
	グン版	4.0
の 級化チタン		28.0
⑪ 雲母チタン		4.0
ゆ タルク		5.0
◎ ベンガラ		1.2
① 贯致化数		3.1
① 医酸化铁		
_		0.3
	マイクロカブセ	n 10.6
母 委用	•	遊獎
O 防局剂。放1	化防止剂	成量
本実施別の化は	E科を取扱する	には、先す、の~

万周平2-251240 (8)

のを①の一部に加え、ローラーで起程する(照月部)。又、他の部分を混合し、加熱政府した後、上記制有部を加えてホモミキサーで均一に分散する。分散後、から玄型なから50でまで増却する。 ・本異性例の化粧料は、紫光線遮底効果が大であり、使用感、辺明節が優れている。

又、日さの深を防止効果を使れており、化粧持 統性も良好であった。

夏陵越至

本突筋的は、本発列のマイクロカブセルをW/ O型クリームに配合した化粧料についての突続例 である。

すなわち、本文語別の化粧料の組成は次のとおりである。

	· 版 分	贯复%	٠.
(間形パラフィン	5.0	
⟨₹⟩	ミンロウ	5.Q	
(3)	ミクロクリンクリンワックス		
(クセリン	. 10.0	
(5)	スクワラン	25.0	

G). ポリオキシエチレン (20)

	ソルピタンモノラウレート	1.0
Ø	ソルビタンセスキオレエート	5.0
®	実路別1のマイクロカブセル。	10.0
_	村里水	殁武
48	卷 均:	迈拉
Ø	防跖剂、酸化防止剂	松瓷

本実施別の化粧料を製造するには、洗す、倒に のを加え、加熱して80でに侵つ(水相)。又、他 の成分を混合し、加熱趾解して80でに促つ(抽組)。水モミナルーアル知力のでは、

)・水モミキサーで水和中の回を約一に分散させた後、油相に水相を加え、水モミキサーで均一に 乳化し、その乳化後に冷却しなから鎌倉促せることによって上記化粧料が製造される。

本案施関の化粧料は、暴昇超速蔵効果に使れ、 従来の化粧料と比べて安全性が高い。

又、肌に均一に用く付容し、密容性があり、しかも使用路。 透明路が使れている。

又、 らさの評多助止効果も観れており、 化粧炉 故性も良好であった。

型施设10

本異類例は、本処明のマイクロカブセルをログ W型グリームに配合した化粧料についての実施例 である。

すなわち、本実路別の化粧料の組成は次のとおりである。

	胶 f:	监督%
Φ	1909	10.0
(2)	ステプリルアルコール	. 5.0.
(3)	水煮ラノリン	8.0
(D)	スクワラン	33.0
Ø	グリセリンモノステアレート	2.0
Ø	ポリオキシエチレン (20) ソルビタ	7.
	ンモノラウレート	2.0
0	プロピレングリコール	. 5.0
®	実務例2のマイクロカブセル	10.0
	44 54 1	残囹
(b)	等 料,	通景
0	防局剂。 敌化防止剂	医豆
	実務例の化粧料を取過するには、気	-

の及び即を加え、加熱して70℃に侵つ(水相)。 又、他の成分を混合し、加熱酸餅して70℃に保つ (抽相)。 ホモミキサーで水和中の印を均一に分 針させた後、水相に抽指を加え、赤モミキチーで 均一に乳化し、その乳化後に冷却しながら復言混 ぜることによって上配化粧料が関設される。

本実結所の化粧料は、紫外線溶液効果に優れ、 低来の化粧料と比べて安全性が高い。

又、肌に均一に輝く付益し、密発性があり、し かも使用器、透明器が受れている。

又、白さの採住的止効果も使れており、化粧粉 核性も具好であった。

果族別」」

本実施例は、本発列のマイクロカブセルをリップクリームに配合した化粧料についての実施例である。

すなわち、本実施別の化粧料の組成は次のとお りである。

9 (88.			
。 - 成分	•	•	· 登世兴
① 実施別1のマイ	クロカ	アセル	8.0

特閒平2-251240 (8)

(2)	キーンデリラロウ	3.0
(3)	セレシン	15.0
@	レジナー	5_0
(3)	オクチルドデカノール	7.0
®	ジィソステアリルアレート	35.0
O	トリー2ーエチルヘキサン設	
	グリセリン	22.0
മ	Sint A A Wall to the same of the	•

⑪ ジオクタン酸ネオペジチルグリコール

® 香料 ® 购取剂、散化防止剂 4.B

造型

磁量

本契約別の化茲科を報道するには、先ず、①を ①の一郎に加え、3本ローラーで処理し、銀料部 とする。次に、他の成分を混合し、加熱監視した ほ、上記明料部を加え、ホモミキサーで均一に分

散させる。そして、分散後に型に放し込んで急治 し、スティック状になったものを容器に楽し込み、 フレーミングを行う。

本契施例の比較利は、電外級高磁効量に使れ、 従来の化粧料と比べて安全性が高い。

であるにめ、このようなマイクロカブセルを含むした化粧料の延展性は、無限間料を含有した 従来の化粧料に比べて非常に良好で有り、肌に 対して呼ばったく付添することなくほく均一に 付数し、肌に負担をかけることがないという効 災かある。

- (二) しかも、このような化粧料においては、含有されているマイクロカブセルの外壁を視成する球状引起子が、化粧料蒸剤中の油溶剤と光の固折率が略等しいシリカで構成されているため、従来の創化チタンを含有する化粧料のように光の敗乱に基づら肌が白く浮き出たような印象を与えることがないという利点がある。
- (ホ)又、上記のような化粧料は透明感に優れ、 プレス免組性に使れ、化粧持続性が良好である という利点がある。
- (へ) さらに、本類明の製造方法においては、ジベンゾイルメタン器画体を、アルカリ金属のケイ酸塩水溶液中に溶解し、その水溶液と有限溶עとを混合してW/O型乳泡板とし、次に削起

又、智にほく均一に付寄し、しかも使用感。 逸 明盛が使れている。

(発明の効尿)

(イ) 叔上のように、本発明のマイクロカブセルは、歌外線吸収剤であるジベングイルメタン焼 選体を、シリカを成分とする平均粒径が0.1~ 30μ の球状陰粒子中に内密せしめて構成した ものなるため、駅外線吸収剤が直接皮膜に接触 することがなく、従って皮膜への割役が軽減を れることとなり、その安全性が健康の類外線吸 収別に比べて大幅にあめられることになるとい う販密な効果がある。

よって、このようなマイクロカブセルを含有した化粧料においても、皮膚に対する到遊級和 効果が終られるという利点がある。

- (中)又、マイクロカブセル自体が競技であるので、従来の電外級吸収剤の配合が困難であった 化粧料器剤に対しても容易に配合することが可能になるという効果がある。
- (ハ) さらに、マイクロカブセルが真珠状の粉体

アルカリ金属のケイ酸塩及びジベンブイルメクン誘導体のアルカリ海豚物との中和反応により水不能性比較を生成しうる酸性水溶液を耐配乳液液と混合してマイクロカブセルを製造する方性なるため、前記ジベンブイルメタン誘導体は、シリカを主成分とする球状放粒子中に内包されてマイクロカブセルが製造できることとなる。

特に、界面にむける次の共化反応

- (a) SiO₂**+2H*→SIO₂+H₂O
 (Si₂O₂**+2H*→2SIO₂+H₂O)
 及び
- (b) R-O-+II・-R-OII (ここでRはジベンゾイルメタン登積を示す) において、上記(a) の反応が(b) の反応より速 (退行するため、ジベンゾイルメタン誘導体が 球状は粒子中に確実に内包され、従ってマイク ロカブセルの製造が軽寒に行えるという効果が ある。
- 4. 図版の短期な段明

第1回はマイクロカプセルの製造過電を示す

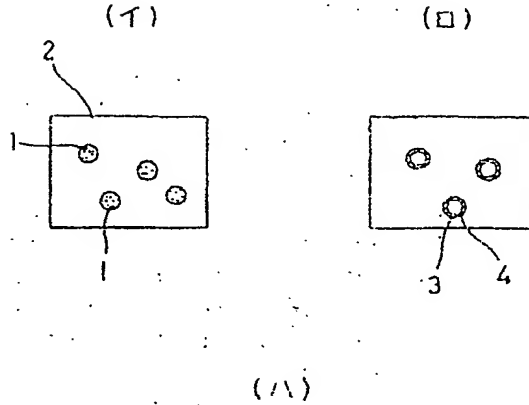
初期平2-251240 (10)

张羽巴.

型2回は一段路別のマイクシカブセルの袋外 辺吸収スペクトルのチャート回。

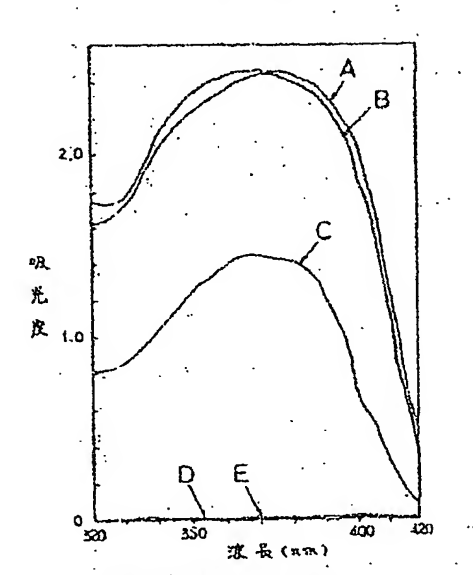
33回は一気筋関のマイクロカブセルのすべ り取る試験のグラフを示す。

出居人 ピアス株式会社。 代理人: 弁理士 周末昇 第 1 图



3 5

第2四。



A: 定説例 L のコイクロカフ・ビル 日: 収売例 2 のマイクロカブ・ビル C: 収光例 3 のマイクロカブ・ビル D: ッリの 杯状収性子 (予約数を 1.2 μm) E: アルク 120 37 50 50 60 40 C マルッサット A B C マルッサット

> A: 契統例10247ロカアセル B: 契統例20247ロカアセル C: 東路到30247ロスプセル

自 纳 学 版 称 证 來

华瓜 1年 6月 22日

特许行员员 市 田 文 慰 四

1、事件の数示

平板可译特许如何 72234号

2. 妈妈の名称

気がは良な財内でマイグロカブセル及びその 負迫方法をひにそのマイクロカブセルを含む する化粧料

3. 特託をする数・・

本件との関係 短折出別人

it Pf

名、称 ピアス株式数は

4. 代 取 入

住 所 642 大政市中央区内約42丁目6を8号 長坂コミュニティビル 取話 (06)271-7808

氏。名 (7433)并强士 超本 丹



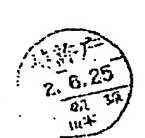
- 1. 对正身合の目目
- 6. 附近几上为增加了否约明切验
- 7. 類正の対象

明四世の知识の採出な説明の與。

9. 親正の丹暮

別紙の通り。

方式(四



- 8、 相正の内容
- (1) 列昭省第5 貝部11行目の「紫外級の程度吸収を防止する」を「紫外級を溶蔵する」に福正。
- (2) 明相在第6頁第11行目~第12行目の「追避できず、紹外級の秘皮吸収を防止できない」を「造成できない」に提正。
- (3) 明知表別7月第3行目~据4行目の「の疑眈 吸収を防止し」を「を選瑟し」に掲正。
- (4) 明日啓第7頁第9行目~第10行目の「皮膚への累外級の経度吸収を防止し」を削除。
- (5) 明起客頭12頁頭3行目~狙4行目の「4,4 -ジヒドロキシジベンゾイルメタン」を「4. 4'-ジヒドロキシジベンゾイルメタン」に記 正.
- (6) 明日書第12頁到 4 行目一郎 5 行目の「4 ージ ヒドロキシジベンゾイルメタン」を「2. 4° ージヒドロキシジベンゾイルメタン」に掲正。
- (7) 明用資訊19頁頭1行目一即2行目の「経皮吸収との関係で問題となる」を削除。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

OTHER: